(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international



(43) Date de la publication internationale 22 novembre 2001 (22.11.2001)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 01/87836 A 1

(51) Classification internationale des brevets⁷:
C07D 209/42, Δ61K 31/404, Δ61P 9/00

(21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR01/02168

(22) Date de dépôt international : 6 juillet 2001 (06.07.2001)

(25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

(30) Données relatives à la priorité : 00/08792 6 juillet 2000 (06.07.2000) 15

(71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): ADIR ET COMPAGNIE [FR/FR]; 1, rue Curle Hébert, F-92415 Courbevoie Cedex (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (pour US sculement): PFEIF-FER, Bruno [FR/FR]; 47, rue Ernest Renan, 1-95320 Saint Leu la Forêt (FR). GINOT, Yves-Michel [FR/FR]; 8, quai Saint Laurent, F-45000 Orleans (FR). COQUEREL, Gérard [FR/FR]; 192, rue de l'Eglise, F-76520 Boos (FR). BEILLES, Stéphane [FR/FR]; 35, place de la Basse Vieille Tour, F-76000 Rouen (FR).

(74) Représentant commun: ADIR ET COMPAGNIE; 1, rue Carle Hébert, F-92415 Courbevoic Cedex (FR).

(81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

(84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée:

avec rapport de recherche internationale

 avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont reçues

 sur requête du déposant, avant l'expiration du délai mentionné à l'article 21.2)a)

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(54) Title: NOVEL \$G(B CRYSTALLINE FORM OF PERINDOPRIL TERT-BUTYLAMINE SALT, PREPARATION METHOD, AND PHARMACEUTICAL COMPOSITIONS CONTAINING SAME

(54) Titre: NOUVELLE FORME CRISTALLINE G(B) DU SEL DE TERT-BUTYLAMINE DU PERINDOPRIL, SON PROCEDE DE PREPARATION, ET LES COMPOSITIONS PHARMACEUTIQUES QUI LA CONTIENNENT

$$H$$
 CO_2H
 $H_3C_{(S)}$
 O
 CH_3
 O
 CH_3
 O
 CO_2Et

(57) Abstract: The invention concerns the β crystalline form of the compound of formula (I), characterised by its X-ray diffraction pattern on powder. The invention is useful for preparing medicines

(57) Abrégé: Forme cristalline β du composé de formule (I): caractérisée par son diagramme de diffraction X sur poudre. Médicaments.

٠, ٦

NOUVELLE FORME CRISTALLINE β DU SEL DE TERT-BUTYLAMINE DU PERINDOPRIL, SON PROCEDE DE PREPARATION, ET LES COMPOSITIONS PHARMACEUTIQUES QUI LA CONTIENNENT

La présente invention concerne une nouvelle forme cristalline β du sel de tert-butylamine du perindopril de formule (I) :

$$H$$
 CO_2H
 H
 CO_2H
 H_3C
 O
 CH_3
 O
 CO_2Et

son procédé de préparation ainsi que les compositions pharmaceutiques qui la contiennent.

Le perindopril, ainsi que ses sels pharmaceutiquement acceptables, et plus particulièrement son sel de tert-butylamine, possèdent des propriétés pharmacologiques intéressantes.

Leur principale propriété est d'inhiber l'enzyme de conversion de l'angiotensine I (ou kininase II), ce qui permet d'une part d'empêcher la transformation du décapeptide angiotensine I en octapeptide angiotensine II (vasoconstricteur), et d'autre part de prévenir la dégradation de la bradykinine (vasodilatateur) en peptide inactif.

Ces deux actions contribuent aux effets bénéfiques du perindopril dans les maladies cardiovasculaires, tout particulièrement l'hypertension artérielle et l'insuffisance cardiaque.

Le perindopril, sa préparation et son utilisation en thérapeutique ont été décrits dans le brevet européen EP 0 049 658.

Compte tenu de l'intérêt pharmaceutique de ce composé, il était primordial de l'obtenir avec une excellente pureté. Il était également important de pouvoir le synthétiser selon un procédé facilement transposable à l'échelle industrielle, et notamment sous une forme

15.

permettant une filtration et un séchage rapides. Enfin, cette forme devait être parfaitement reproductible, facilement formulée et suffisamment stable pour autoriser son stockage prolongé sans conditions particulières de température, de lumière, d'humidité ou de taux d'oxygène.

Le brevet EP 0 308 341 décrit un procédé de synthèse industrielle du perindopril. Cependant, ce document ne précise pas les conditions d'obtention du perindopril sous une forme présentant ces caractéristiques de manière reproductible.

La demanderesse a présentement trouvé qu'un sel particulier du perindopril, le sel de tertbutylamine, pouvait être obtenu sous une forme cristalline bien définie, parfaitement reproductible et présentant notamment des caractéristiques intéressantes de formulation.

Plus spécifiquement, la présente invention concerne la forme cristalline β du composé de formule (I), caractérisée par le diagramme de diffraction X sur poudre suivant, mesuré sur un diffractomètre Siemens D5005 (anticathode de cuivre) et exprimé en termes de distance inter-réticulaire d, d'angle de Bragg 2 thêta, d'intensité et d'intensité relative (exprimée en pourcentage par rapport à la raie la plus intense) :

Angle 2 thêta	Distance inter- réticulaire d (Å)	Intensité	Intensité relative (%)
5,169	17,08	523	16,5
8,379	10,54	1001	31,5
9,350	9,45	3175	100
14,746	6,00	236	7,4
15,411	5,74	753	23,7
15,931	5,56	279	8,8
16,711	5,30	113	3,6
18,161	4,88	122	3,8
20,564	4,32	1198	37,7
21,285	4,17	330	10,4
21,781	4,08	317	10
22,632	3,93	190	6
23,308	3,81	133	4,2
23,797	3,74	427	13,4
24,276	3,66	118	3,7

10

20

25,190	3,53	92	2,9
25,924	3,43	251	7,9
26,646	3,34	250	7,9
27,620	3,23	96	3
28,306	3,15	133	4,2

L'invention s'étend également au procédé de préparation de la forme cristalline β du composé de formule (I), caractérisé en ce que :

- soit, selon une première variante, on porte à reflux une solution du sel de tertbutylamine du perindopril dans le dichlorométhane, puis on refroidit rapidement la solution à 0°C et collecte le solide obtenu par filtration,
- soit, selon une seconde variante, on porte à reflux une solution du sel de tertbutylamine du perindopril dans l'acétate d'éthyle, on refroidit rapidement la solution à 5°C, puis on collecte le solide obtenu par filtration.
- Dans le procédé de cristallisation selon l'invention, on peut utiliser le composé de formule (I) obtenu par n'importe quel procédé. Avantageusement, on utilise le composé de formule (I) obtenu par le procédé de préparation décrit dans le brevet EP 0 308 341.
- Dans la première variante du procédé selon l'invention, la concentration du composé de formule (I) dans le dichlorométhane est préférentiellement comprise entre 100 et 200 g/l.
- Dans la seconde variante du procédé selon l'invention, la concentration du composé de formule (I) dans l'acétate d'éthyle est préférentiellement comprise entre 70 et 90 g/l.

L'invention s'étend aussi aux compositions pharmaceutiques renfermant comme principe actif la forme cristalline β du composé de formule (I) avec un ou plusieurs excipients inertes, non toxiques et appropriés. Parmi les compositions pharmaceutiques selon l'invention, on pourra citer plus particulièrement celles qui conviennent pour l'administration orale, parentérale (intraveineuse ou sous-cutanée), nasale, les comprimés simples ou dragéifiés, les comprimés sublinguaux, les gélules, les tablettes, les

10

suppositoires, les crèmes, les pommades, les gels dermiques, les préparations injectables, les suspensions buvables, etc.

La posologie utile est adaptable selon la nature et la sévérité de l'affection, la voie d'administration ainsi que l'âge et le poids du patient. Cette posologie varie de 1 à 500 mg par jour en une ou plusieurs prises.

Les compositions pharmaceutiques selon l'invention peuvent également contenir un diurétique comme l'indapamide.

Les exemples suivants illustrent l'invention mais ne la limitent en aucune façon.

Le spectre de diffraction X sur poudre a été mesuré avec les conditions expérimentales suivantes :

- Diffractomètre Siemens D5005, détecteur à scintillations,
- Anticathode de cuivre (λ=1,5405 Å), voltage 40 KV, intensité 40mA,
- Montage θ - θ ,
- Domaine de mesures : 5° à 30°,
- Incrémentation entre chaque mesure : 0,02°,
 - Temps de mesure par pas : 2s,
 - Fentes variables: v6,
 - Filtre $K\beta$ (Ni),
 - Pas de référence interne,
- 20 Procédure de zéro avec les fentes Siemens,
 - Données expérimentales traitées avec le logiciel EVA (version 5.0).

EXEMPLE 1: Forme cristalline β du sel de tert-butylamine du perindopril

135 g du sel de tert-butylamine du perindopril obtenu selon le procédé décrit dans le brevet EP 0 308 341 sont dissous dans 1100 ml de dichlorométhane portés au reflux.

La solution est ensuite refroidie à 0°C et le solide obtenu est collecté par filtration.

10

Diagramme de diffraction X sur poudre :

Le profil de diffraction des rayons X de la poudre (angles de diffraction) de la forme β du sel de tert-butylamine du perindopril est donné par les raies significatives rassemblées dans le tableau suivant, avec l'intensité et l'intensité relative (exprimée en pourcentage par rapport à la raie la plus intense):

Angle 2 thêta	Distance inter- réticulaire d (Å)	Intensité	Intensité relative (%)
5,169	17,08	523	16,5
8,379	10,54	1001	31,5
9,350	9,45	3175	100
14,746	6,00	236	7,4
15,411	5,74	753	23,7
15,931	5,56	279	8,8
16,711	5,30	113	3,6
18,161	4,88	122	3,8
20,564	4,32	1198	37,7
21,285	4,17	330	10,4
21,781	4,08	317	10
22,632	3,93	190	6
23,308	3,81	133	4,2
23,797	3,74	427	13,4
24,276	3,66	118	3,7
25,190	3,53	92	2,9
25,924	3,43	251	7,9
26,646	3,34	250	7,9
27,620	3,23	96	3
28,306	3,15	133	4,2

EXEMPLE 2: Forme cristalline β du sel de tert-butylamine du perindopril

125 g du sel de tert-butylamine du perindopril obtenu selon le procédé décrit dans le brevet EP 0 308 341 sont dissous dans 1,5 l d'acétate d'éthyle portés au reflux.

La solution est ensuite refroidie rapidement à 5°C et le solide obtenu est collecté par filtration.

EXEMPLE 3: Composition pharmaceutique

Formule de préparation pour 1000 comprimés dosés à 4 mg:	
Composé de l'exemple 1	4 g
Hydroxypropylcellulose	
Amidon de blé	_
Lactose	
Stéarate de magnésium	_
Talc	2

REVENDICATIONS

1. Forme cristalline β du composé de formule (I) :

$$H$$
 CO_2H
 H_3C
 SNH
 SNH
 SNH
 CO_2Et
 CO_2Et

caractérisée par le diagramme de diffraction X sur poudre suivant, mesuré sur un diffractomètre (anticathode de cuivre) et exprimé en termes de distance interréticulaire d, d'angle de Bragg 2 thêta, d'intensité et d'intensité relative (exprimée en pourcentage par rapport à la raie la plus intense :

Angle 2 thêta	Distance inter- réticulaire d (Å)	Intensité	Intensité relative (%)
5,169	17,08	523	16,5
8,379	10,54	1001	31,5
9,350	9,45	3175	100
14,746	6,00	236	7,4
15,411	5,74	753	23,7
15,931	5,56	279	8,8
16,711	5,30	113	3,6
18,161	4,88	122	3,8
20,564	4,32	1198	37,7
21,285	4,17	330	10,4
21,781	4,08	317	10
22,632	3,93	190	6
23,308	3,81	133	4,2
23,797	3,74	427	13,4
24,276	3,66	118	3,7
25,190	3,53	92	2,9

20

25,924	3,43	251	7,9
26,646	3,34	250	7,9
27,620	3,23	96	3
28,306	3,15	133	4,2

- 2. Procédé de préparation de la forme cristalline β du composé de formule (I) selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'on porte à reflux une solution du sel de tert-butylamine du perindopril dans le dichlorométhane, puis on refroidit la solution à 0°C et collecte le solide obtenu par filtration.
- 3. Procédé de préparation de la forme cristalline β du composé de formule (I) selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'on porte à reflux une solution du sel de tert-butylamine du perindopril dans l'acétate d'éthyle, on refroidit rapidement la solution à 5°C, puis on collecte le solide obtenu par filtration.
- 4. Procédé selon l'une quelconque des revendications 2 ou 3, caractérisé en ce que l'on utilise le composé de formule (I) obtenu par le procédé de préparation décrit dans le brevet EP 0 308 341.
 - 5. Procédé selon la revendication 2, caractérisé en ce que la concentration du composé de formule (I) dans le dichlorométhane est comprise entre 100 et 200 g/l.
 - 6. Procédé selon la revendication 3, caractérisé en ce que la concentration du composé de formule (I) dans l'acétate d'éthyle est comprise entre 70 et 90 g/l.
 - Composition pharmaceutique contenant comme principe actif le composé selon la revendication 1, en combinaison avec un ou plusieurs véhicules inertes, non toxiques et pharmaceutiquement acceptables.
 - 8. Composition pharmaceutique selon la revendication 7 utile pour la fabrication de médicaments utiles en tant qu'inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine I.

- 9. Composition pharmaceutique selon la revendication 8 utile pour la fabrication de médicaments utiles dans le traitement des maladies cardiovasculaires.
- 10. Composition pharmaceutique selon l'une quelconque des revendications 7 à 9 caractérisée en ce qu'elle contient également un diurétique.
- 11. Composition pharmaceutique selon la revendication 10 caractérisée en ce que le diurétique est l'indapamide.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Into Shal Application No PUI/FR 01/02168

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07D209/42 A61K31/404 A61P9/00						
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
	SEARCHED					
IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by classifical CO7D A61K A61P					
	ion searched other than minimum documentalion to the extent that					
	ala base consulled during the international search (name of data be BS Data	ase and, where practical, search terms used				
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category •	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	levani passages	Relevant to claim No.			
Α	EP 0 308 341 A (ADIR ET COMPAGNIE) 22 March 1989 (1989-03-22) cited in the application * document complet *					
A	FR 2 771 010 A (ADIR ET COMPAGNIE) 21 May 1999 (1999-05-21) example 1					
<u> </u>	ner documents are tisted in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in	annex.			
"A" docume consid "E" earlier of filing d "L" docume which citatior "O" docume other of the consider of the citation of the ci	nt which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another or or other special reason (as specified) and referring to an oral disclosure, use, exhibition or neans of the international filing date but an the priority date claimed	 'T' later document published after the interror priority date and not in conflict with the cited to understand the principle or the invention 'X' document of particular relevance; the class cannot be considered novel or cannot be involve an inventive step when the doct 'Y' document of particular relevance; the class cannot be considered to involve an inventive an inventive an inventive and ocument is combined with one or more ments, such combination being obvious in the art. '&' document member of the same patent fail 	ne application but ony underlying the nimed invention se considered to ment is taken alone imed invention entive step when the e other such docu— to a person skilled imity			
Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report						
	9 October 2001	06/11/2001				
Name and n	Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tet. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31-70) 340-3016 Authorized officer Vari Bijlen, H					

INTERNATIONAL SEARCH REPORT formation on patent family members

Interional Application No PCT/FR 01/02168

				01/ 02100
Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 308341 A	22-03-1989	FR	2620709 A1	24-03-1989
		AT	59047 T	15-12-1990
		ΑU	2236288 A	23-03-1989
		CA	1336348 A1	18-07-1995
		CA	1338015 A1	30-01-1996
		DE	3861275 D1	24-01-1991
		DK	515188 A	18-03-1989
		EP	0308341 A1	22-03-1989
		GR	3001539 T3	23-11-1992
		ΙE	61453 B	02-11-1994
		JP	1110696 A	27-04-1989
		JP	1831914 C	29-03-1994
		JP	5043717 B	02-07-1993
		NZ	226224 A	26-09-1990
		OA	8915 A	31-10-1989
		PT	88527 A ,B	01-10-1988
		US	4914214 A	03-04-1990
		ZA 	8806932 A	30-05-1989
FR 2771010 A	21-05-1999	FR	2771010 A1	21-05-1999
		ΑU	6837798 A	07-06-1999
		BR	9814885 A	03-10-2000
		CN	1279615 T	10-01-2001
		EP	1032414 A1	06-09-2000
		MO	9925374 A1	27-05-1999
		HU	0004544 A2	28-06-2001
		NO	20002479 A	12-05-2000
		PL	340561 A1	12-02-2001
		ZA	9806673 A	04-02-1999

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Der Internationale No PC 1/1 R 01/02168

A. CLASSE CIB 7	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE C07D209/42 A61K31/404 A61P9/00				
,010 ,	00,0E03, 1E 101R01, 101 /101. 5, 00				
Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la tois selon la classification nationale et la CIB					
	NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE	anon nanonale er la Oid			
Documental CIB 7	tion minimate consultée (systèmo do classification suivi des symboles o CO7D A61K A61P	de classement)			
CID /	COAD WOLK WOLL				
Documentat	tion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où	cos documents relevant des domaines s	ur lacquale a nodé la recherche		
	Ton consulted during que la constitution transmission como la messace de	Ces documens reeven des domanes s	ur resquess a porte la reciferenc		
Base de dor	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale (r	nom de la base de données, et si réalisab	de, termes de recherche utilisés)		
CHEM A	BS Data				
C. DOCUME	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS				
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication d	des passages pertinents	no. des revendications visées		
Α	EP 0 308 341 A (ADIR ET COMPAGNIE))	1,7,8		
ı	22 mars 1989 (1989-03-22) cîté dans la demande				
	* document complet *				
Α	FR 2 771 010 A (ADIR ET COMPAGNIE))	1,7,8,		
	21 mai 1999 (1999-05-21)		10,11		
	exemple 1				
<u> </u>	la suite du cadre C pour la fin de la liste des docurnents	Les documents de familles de bre	vets sont indiqués en annexe		
		document ultérieur publié après la date date de priorité et n'appartenenant pa	de dépôt international ou la		
consid	ent définissant l'état général de la technique, non déré comme particulièrement pertinent	technique pertinent, mais cité pour cor ou la théorie constituant la base de l'ir	mprendre le principe		
ou apr	CO CENE GATE	(* document particulièrement pertinent; l'in ètre considérée comme nouvelle ou co	nven tion revendiquée ne peut		
priorité	ent pouvant jeter un doute sur une revendication de é ou cité pour déterminer la date de publication d'une	inventive par rapport au document cor document particulièrement pertinent; l'in	nsidéré isolément nven lion revendiquée		
"O" documa	cuaion ou pour une raison speciale (telle qu'inciquee) ent se référant à une divulgation orate, à un usage, à	ne peut être considérée comme impliq lorsque le document est associé à un	quant une activité inventive ou plusieurs autres		
P docume	xposition ou tous autres moyens ent publié avant la date de dépôt international, mais	documents de même nature, cette cor pour une personne du métier			
		document qui lait partie de la même far			
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale					
	9 octobre 2001	06/11/2001			
Nom et actre	Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Coffice Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2				
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Faz (+31-70) 340-3016 Van Bijien, H				
	Fax: (+31-70) 340-3016	van bijien, n			

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE Renseignements relatifs nembres de familles de brevets

Dei : Internationale No PCI/FR 01/02168

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication		Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
EP 308341	A	22-03-1989	FR AT CA CA DE DK EP JP JP JP VZ OA PT US ZA	2620709 A1 59047 T 2236288 A 1336348 A1 1338015 A1 3861275 D1 515188 A 0308341 A1 3001539 T3 61453 B 1110696 A 1831914 C 5043717 B 226224 A 8915 A 88527 A , B 4914214 A 8806932 A	24-03-1989 15-12-1990 23-03-1989 18-07-1995 30-01-1996 24-01-1991 18-03-1989 22-03-1989 23-11-1992 02-11-1994 27-04-1989 29-03-1994 02-07-1993 26-09-1990 31-10-1988 03-04-1990 30-05-1989
FR 2771010	А	21-05-1999	FR AU BR CN EP WO HU NO PL ZA	2771010 A1 6837798 A 9814885 A 1279615 T 1032414 A1 9925374 A1 0004544 A2 20002479 A 340561 A1 9806673 A	21-05-1999 07-06-1999 03-10-2000 10-01-2001 06-09-2000 27-05-1999 28-06-2001 12-05-2000 12-02-2001 04-02-1999